

NIGLUMINE

Oprávnený

- Flunixin meglumine

Product identification

Názov lieku:

NIGLUMINE

Niglumine 50 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen, paarden en varkens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

• **Horse**

- Meat and offal. 28 day

• **Pig**

- Meat and offal. 28 day

Intravenózne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

• **Horse**

- Meat and offal. 28 day

• **Pig**

- Meat and offal. 28 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AG90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Available in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

16/06/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 101828

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/01/2022

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko
Holandsko Portugalsko Rumunsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.